W.

(31) 国際特許分類6 (11) 国際公開番号 WO97/33923 C08F 4/50, 12/08 A1 1997年9月18日(18.09.97) (43) 国際公開日 (21) 国際出願番号 PCT/JP97/00796 (81) 指定国 CN, DE, JP, KR, SG, US. (22) 国際出願日 1997年3月13日(13.03.97) 添付公開書類 国際調査報告書 (30) 優先権データ 特願平8/84474 1996年3月14日(14.03.96) JP 特願平8/303483 1996年10月30日(30.10.96) JP 特願平8/303484 1996年10月30日(30.10.96) JР (71) 出願人(米国を除くすべての指定国について) 旭化成工業株式会社 (ASAHI KASEI KOGYO KABUSHIKI KAISHA)[JP/JP] 〒530 大阪府大阪市北区堂島浜一丁目2番6号 Osaka, (JP) (72) 発明者;および (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ) 江原賢司(EBARA, Kenji)[JP/JP] 〒233 神奈川県横浜市港南区大久保3丁目36番5号 Kanagawa, (JP) (74) 代理人 弁理士 浅村 皓, 外(ASAMURA, Kiyoshi et al.) 〒100 東京都千代田区大手町2丁目2番1号 新大手町ビル331 Tokyo, (JP)

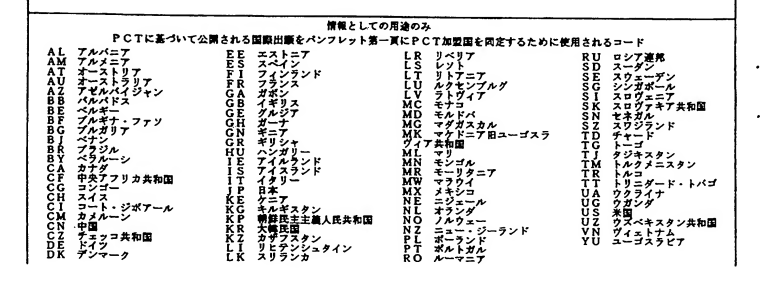
(54)Title: PROCESS FOR THE PREPARATION OF VEYFEX POLYMERS, POLYMERIZATION INITIATOR FOR VINYLIC MONOMERS, AND STYRENE RESIN COMPOSITION

(54)発明の名称 ビニル系重合体の製造方法、ビニル系単量体重合用開始剤及びスチレン系樹脂組成物

#### (57) Abstract

A process for the preparation of vinylic polymers, which comprises conducting an anionic polymerization wherein the metal f the cation counter to the carb-anion of the propagation terminal is Mg or Mg/M<sup>1</sup> (wherein M<sup>1</sup> is at least one alkali metal selected from the group consisting of Li, Na and K and the molar concentrations of Mg and M<sup>1</sup> satisfy the relationship:  $[Mg]/[M^1] \ge 4$ ) under the conditions of polymerization temperature of 45 to 250 °C and concentration of vinylic monomers of 45 to 100 wt.% based on the solvent used in the polymerization; and a polymerization initiator for vinylic monomers containing  $(R^2)_2 Mg$  (wherein  $R^2$  is hydrocarbyl).

重合成長末端の炭素アニオンと対になっているカチオンの金属がMgであるか、又はMg及びM' (M' は、Li, Na及びKからなる群から選ばれる少なくとも1種類のアルカリ金属であり、MgとM' の金属モル濃度が [Mg] / [M']  $\ge 4$  なる関係を満たす)であるアニオン重合を、重合温度 45  $\mathbb{C}$ 以上 250  $\mathbb{C}$ 以下、ビニル系単量体の重合溶媒に対する濃度が 45 wt 8 100 wt 8 の条件下で行うことからなるビニル系重合体の製造方法。  $(R^2)_2$  Mg  $(R^2$  は炭化水素基)を含むビニル系単量体重合用開始剤。



WO 97/33923

PCT/JP97/00796

明細。書

1

ビニル系重合体の製造方法、ビニル系単量体重合用開始剤及び スチレン系樹脂組成物

5

#### 技術分野

本発明は、ビニル系重合体の製造方法及びビニル系単量体重合用開始剤及びスチレン系樹脂組成物に関する。本発明の製造方法によれば、従来のアニオン重合法に比べて高単量体濃度かつ高温の反応条件下であるにもかかわらず、重合反応10 時に発生する熱による自己加速反応や移動反応・停止反応を起こすことなく、制御可能な温度範囲でリビング重合を進行させることができる。

#### 背景技術

ポリスチレンに代表されるスチレン系重合体は、古くからラジカル重合法により工業的に生産されてきた。しかし、ラジカル重合法は周知の通り、成長ラジカルの再結合反応等による停止反応又は溶媒や単量体へのラジカルの移動反応が起こるため、ポリマーの構造制御、例えば分子量分布やボリマー末端構造の制御が困難であった。また、ラジカル重合法はリビング重合でないため、ブロックボリマーや星型ポリマーを製造することもできなかった。

これらの不都合を解決する手法としては、スチレンやブタジエンに代表される 20 単量体のリビングアニオン重合法がある。例えば、汎用的な開始剤であるブチル リチウムを使って行うスチレンのアニオン重合においては、移動反応及び停止反 応のないいわゆるリビング重合が進行するので、極めて単分散性のポリマーが得られる。また、リビングポリマーの生長末端の反応性を利用することにより、ブタジエンとのブロックポリマーを始め、本来ラジカル重合法では得られない構造 制御された様々なポリマーを得ることができる。しかし、スチレンのリビングアニオン重合法は、このように非常に魅力的な樹脂材料が得られるにもかかわらず、特殊な例を除いて、これまで工業的に利用されなかった。この理由の一つとして、リビングアニオン重合が溶液重合であるため、生産収率が低いこと、及び大掛かりな溶媒回収プロセスが必要となることから製造コストが従来のラジカル重合法

に比べ高くなってしまい、工業的利用価値がほとんど無かったことが挙げられる。 したがって、スチレンとブタジエンとのブロックポリマーのようなポリマーは、 従来の溶液重合法に頼らざるを得なかった。

リビングアニオン重合法の製造コストを下げるためには、重合時に使用する浴 5 媒の量を少なくし、生産性を向上させ、かつ溶媒回収の負荷を極力抑える必要が ある。しかし、溶媒の使用量を少なくすると、重合系の粘度が極度に上昇するた め、重合温度は従来の溶液重合よりかなり高温にしなければならない。

このような条件下で従来のように、例えばブチルリチウムを用いてスチレンを 重合すると、次の問題点が生じるので、そのような重合は実用的ではない。

- 10 ① 重合開始反応及び成長反応が極めて速く起こるため急激に重合反応熱が生じ、 それにより多くの場合、充分な除熱ができず重合系内の温度が急上昇し、自己加 速反応、いわゆる暴走反応(反応速度の制御が不可能な状態)が起こる。
- ② 例えば100℃以上の高温では、成長末端の炭素アニオンが不安定となり、 溶媒やポリマー主鎖への移動反応、β位の水素引き抜き反応による停止反応等が 15 多発してリビングポリマーの活性が極度に低下する。

従来のように、ブチルリチウム等の有機アルカリ金属を開始剤に用いる重合では、開始剤の量を少なくすることによって重合速度を抑制して上記①の問題を解決することはできるが、得られるポリマーの分子量が大きくなるという問題が生じる。有機アルキル金属を用いるアニオン重合で得られるポリマーの数平均分子20 量Mnは、次式

Mn=[単量体] / [有機アルキル金属] X (単量体の分子量) ([]:モル 濃度) で表されるように、単量体とアルキル金属との量比で決まるため、少量の 開始剤ではポリマーが高分子量化し、低分子量のポリマーを得たいときは多くの 開始剤が必要となる。従って、暴走反応を抑制しなければならないという操作上 の制約のために、目的の分子量のポリマーを自由自在に得ることは困難であった。

また、従来の有機アルキル金属を用いると、開始反応が成長反応に対して極めて速く進行するため、多くの場合得られるポリマーの分子量分布は極めて単分散である。しかし、樹脂材料の観点から、分子量分布が単分散であることが成形加工性と物性のバランスに対して不都合となる場合がある。したがって、分子量分

布を多分散化するためには開始剤を徐々に添加するか、又は滞留時間分布のある 連続リアクター内で重合を行わざるを得ず、重合反応を行うだけで分子量分布を 自由にコントロールできるリビングアニオン重合系の発見が望まれていた。 発明の開示

5 本発明は、高単量体濃度かつ高温の条件下においてビニル系単量体のアニオン 重合を、自己反応熱による暴走反応を引き起こすことなく制御可能な重合速度で 進行させ、高温下でも移動反応や停止反応のない、従来技術では達成できなかっ たリビング重合が可能となり、分子量分布の制御されたビニル系重合体を与える 新規な製造方法を提供することを目的とする。本発明はまた、成形加工性に優れ、 10 熱分解によるスチレン系単量体の発生量の少ないスチレン系樹脂組成物を提供す ることを目的とする。

本発明者は、かかる目的を達成すべく鋭意検討を重ねた結果、スチレン、ブタジエンに代表されるビニル系単量体のアニオン重合を、有機マグネシウム化合物と特定のアルキル金属化合物とからなる開始剤を用いて行うと、極めて驚くべきことに高単量体機度かつ高温の条件下においても、重合反応が禁走を起こすことなく、また極端に重合速度が遅くなることもなく、除熱制御が十分可能な反応速度でリビング重合が進行し、分子量分布の制御が可能となることを見出し、この知見に基づき本発明を完成した。さらに、得られるスチレン系樹脂組成物は、従来のアニオン重合開始剤を使って得られた樹脂組成物よりも、熱滞留下での分解20速度が小さく単量体の生成が少ないことを見出し、本発明を完成させた。

本発明は、重合成長末端の炭素アニオンと対になっているカチオンの金属がMgであるか、又はMg及びM1 (M1 は、L1, N2 及びKからなる群から選ばれる少なくとも 1 種類のアルカリ金属であり、MgとM1 の金属モル濃度が

[Mg] / [M¹] ≥ 4 なる関係を満たす)であるアニオン重合を、重合温度 4
 5 ℃以上 2 5 0 ℃以下、ビニル系単量体の重合溶媒に対する濃度が 4 5 w t %~ 1 0 0 w t %の条件下で行うことからなるビニル系重合体の製造方法に関する。本発明はまた、重合開始剤として(R²)₂ Mg(R² は炭化水素基)を単独で用いる上記ビニル系重合体の製造方法に関する。

本発明はまた、重合開始剤として(R<sup>2</sup>)<sub>2</sub>Mg及びR<sup>1</sup>M<sup>1</sup>及び/又はR<sup>1</sup>

OM' (R' 、 $R^2$  は炭化水素基、Oは酸素原子、M' は、Li 、Na 及びKからなる群から選ばれる少なくとも 1 種類のアルカリ金属)で表される有機金属化合物であって、Mg とM' の金属モル濃度が [Mg] / [M']  $\geq 4$  なる関係を満たす有機金属化合物を用いる上記ビニル系重合体の製造方法に関する。

5 本発明はまた、上記金属モル濃度が [Mg] / [M'] = 10~100なる関係を満たす上記ビニル系重合体の製造方法に関する。

本発明はまた、(R<sup>2</sup>)。Mg及びR<sup>1</sup> M<sup>1</sup> 及びR<sup>3</sup> OH及び/又は
(R<sup>3</sup>)。NH(R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>3</sup> は炭化水素基、Oは酸素原子、Nは窒素原子、
M<sup>1</sup> は、Li、Na及びKからなる群から選ばれる少なくとも1種類のアルカリ
10 金属)で表される化合物を、

[Mg] > [M'] 及び

 $2 \times [Mg] + [M'] > [R^3OH] + [(R^3)_2NH] なる関係を満た$ すように混合して用いる上記ビニル系重合体の製造方法に関する。

本発明はまた、ビニル系単量体の重合率(転換率)が0~70%の領域におい 15 て重合温度が4.5℃以上2.00℃以下である上記ビニル系量合体の製造方法に関 する。

本発明はまた、( $R^2$ )。 $Mg及びR^1M^1$ の有機金属化合物において、 $R^1$ 及び $R^2$ の炭化水素基の金属に結合している炭素の少なくとも1つが2級炭素及び/又は3級炭素であり、しかも2級炭素及び/又は3級炭素の $R^1$ 及び $R^2$ の 総量  $[R^{1,2}]$ が  $[R^{1,2}] \ge [Mg]$ である上記ビニル系重合体の製造方法に関する。

本発明はまた、( $R^2$ )。 $Mg及びR^1M^1$ の有機金属化合物において、 $R^1$ 及び $R^2$ の炭化水素基の少なくとも1つがポリマー炭素アニオンである上記ビニル系重合体の製造方法に関する。

本発明はまた、(R²), Mg及びR³OH及び/又は(R³), NH(R²、R³は炭化水素基、Oは酸素原子、Nは窒素原子)で表される化合物を
 2 x [Mg] > [R³OH] + [(R³), NH] なる関係を満たすように混合して用いる上記ビニル系重合体の製造方法に関する。

本発明はまた、重合溶媒が炭化水素系化合物である上記ビニル系重合体の製造

方法;実質的にビニル系単量体の重合溶媒に対する濃度が100wt%である上記ビニル系重合体の製造方法;重合反応を押出機中で行う上記ビニル系重合体の製造方法に関する。

本発明はさらにまた、 $(R_2)_2$  Mg  $(R^2$  は炭化水素基)を含むビニル系単 5 量体重合用開始剤に関する。

本発明はまた、( $R^2$ )。 $Mg及びR^1$   $M^1$  及び/又は $R^1$   $OM^1$  ( $R^1$ 、  $R^2$  は炭化水素基、Oは酸素原子、 $M^1$  は、L i、N a 及びKからなる群から選ばれる少なくとも 1 種類のアルカリ金属)で表される有機金属化合物を含み、金属モル濃度比が [Mg] /  $[M^1]$   $\geq 4$  なる関係を満たすビニル系単量体重合用 10 開始剤に関する。

本発明はまた、( $R^2$ )。 $Mg及びR^1$   $M^1$   $及び/又は<math>R^1$   $OM^1$  ( $R^1$ 、  $R^2$  は炭化水素基、Oは酸素原子、 $M^1$  は、Li、Na及びKからなる群から選ばれる少なくとも <math>1 種類のアルカリ金属)で表される有機金属化合物を含み、金属モル濃度比が [Mg] /  $[M^1]$  =  $10\sim100$  なる関係を満たすビニル系単 15 量体重合用開始剤に関する。

本発明はまた、(R<sup>2</sup>)<sub>2</sub> Mg及びR<sup>1</sup> M<sup>1</sup> 及びR<sup>2</sup> OH及び/又は (R<sup>3</sup>)<sub>2</sub> NH(R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>3</sup> は炭化水素基、Oは酸素原子、Nは窒素原子、M<sup>1</sup> は、Li、Na及びKからなる群から選ばれる少なくとも1種類のアルカリ 金属)で表される化合物を含み、[Mg]>[M<sup>1</sup>]及び2x[Mg]+[M<sup>1</sup>] 20 > [R<sup>3</sup> OH]+[(R<sup>3</sup>)<sub>2</sub> NH]なる関係を満たすビニル系単量体重合用開 始剤に関する。

本発明はまた、(R<sup>2</sup>)<sub>2</sub> Mg及びR<sup>3</sup> OH及び/又は(R<sup>3</sup>)<sub>2</sub> NH(R<sup>2</sup>、R<sup>3</sup> は炭化水素基、Oは酸素原子、Nは窒素原子)で表される化合物を含み、2 x [Mg] > [R<sup>3</sup> OH] + [(R<sup>3</sup>)<sub>2</sub> NH] なる関係を満たすビニル系単25 **量**体重合用開始剤に関する。

本発明はさらにまた、上記記載の製造方法によって得られ得るビニル系重合体に関する。

本発明はさらにまた、スチレン系単量体のアニオン重合によって得られるスチレン系重合体であって、その分子量分布Mw/Mnが2.0~10.0であり、

かつスチレン系単量体由来のトリマーの含有量が250ppm以下である上記スチレン系樹脂組成物に関する。

本発明はさらにまた、上記スチレン系樹脂組成物を射出成形又は押出成形して得られる成形体に関する。

### 5 図面の簡単な説明

図1、図4及び図10は、実施例及び比較例で得られた高分子量体の重合率 (Conv.)と数平均分子量(Mn)との関係を示すグラフである。

図2、図3及び図9は、実施例及び比較例で得られた高分子量体の重合時間 (Time)と重合率(Conv.)との関係を示すグラフである。

10 図5は、実施例で得られた髙分子量体のGPC曲線である。

図6は、実施例、比較例で得られた高分子量体の数平均分子量(Mn)と重合 初期条件である単量体とBu<sub>2</sub>Mgの濃度比([SM]/[Mg])との関係を示すグラフである。

図7は、実施例、比較例で得られた高分子量体の数平均分子量 (Mn) と重合 初期条件であるBu<sub>2</sub> MgとBuLiとの過度比 ([Mg] / [Li]) との関係を示すグラフである。

図 8 は、実施例、比較例で得られた高分子量体の重量平均分子量(Mw)と数平均分子量(Mn)との比(Mw/Mn)と、重合初期条件である $Bu_2Mg$ と BuLiとの濃度比([Mg] / [Li] )との関係を示すグラフである。

# 20 発明を実施するための最良の形態

本発明で用いられるビニル系単量体とは、スチレン系単量体及び共役ジェン系単量体を包含する。

スチレン系単量体としては、スチレン、α-アルキル置換スチレン、核アルキル置換スチレン等が挙げられる。それらの具体例としては、α-メチルスチレン、

25  $\alpha$  — メチルー p — メチルスチレン、p — メチルスチレン、m — メチルスチレン、p — エチルスチレン、p , q

共役ジエン系単量体としては、1、3-ブタジエン、イソプレン、2、3-ジ

メチルブタジエン、2-エチル-1、3-ブタジエン、1、3-ペンタジエン等 が挙げられる。

これらのビニル系単量体は、一種類で、又は共重合体を得る目的で2種類以上 の組み合わせで使用してもよい。

5 重合温度は45℃以上250℃以下、好ましくは50℃以上240℃以下、更に好ましくは60℃以上230℃以下である。重合温度の下限は、少なくとも目標とする重合時間内に重合が完結する重合速度をある程度保持する温度でなければならない。45℃より低い温度でも重合は進行するが、本発明に係る重合系においてはその重合が極めて遅く進行するため、工業生産的見地からは、好ましくないと判断される。重合温度が250℃以上になると移動反応や停止反応等の副反応が頻繁に起こり、高分子量のポリマーを得ることが困難となるとともにポリマーが着色する。

本発明において重合温度は、重合反応中一定である必要はなく、重合反応の進行に従い任意の速度で上昇させてもかまわない。特に、単量体の濃度が高い重合 反応の初期段階においては、反応速度が速く発生する熱量が多いため低い温度から重合反応を始め、単量体の濃度が低くなるにつれて徐々に温度を上昇させる方法でもよい。ビニル単量体の重合率が0~70%の領域では、45℃~200℃の温度範囲で重合を行うことが好ましく、単量体が少なくなった重合率70%以上の領域では、200℃以上250℃以下の温度領域で重合を行うことが好ましい。ただし、重合反応系の粘度が低く、重合温度を必要以上に上げる必要がなければ、重合率70%~100%の領域での重合を200℃以下で行ってもかまわない。

ビニル系単量体の重合溶媒に対する濃度は、45wt%以上100wt%以下、 好ましくは50wt%以上100wt%以下である。溶媒の回収を考えれば、単 25 量体の濃度は高いほど好ましいが、得られる重合体の種類によっては温度と重合 系の粘性との関係から、ある程度の溶媒量が必要となる場合がある。しかし、必 要以上に濃度が希薄になれば、重合反応が遅くなるばかりでなく、高温時に溶媒 への移動反応が起こり易くなるため、リビング重合性の効率の観点から濃度は少 なくとも45wt%である。 実質的にビニル系単量体の重合溶媒に対する濃度が100wt%であるとは、 開始剤溶液由来の溶媒以外に使用する溶媒が存在しないことをいう。重合溶媒を 使用しない単量体濃度100%の重合は、溶媒への移動・停止反応がなく、開始 剤の使用効率が高いこと、生産性が高いこと、さらに重合停止後の工程での溶媒 5回収プロセスが不要となることから、工業的には最も理想的な重合条件である。

本発明でいう重合溶媒とは、重合反応に関与せず、かつ重合体と相溶性のある溶媒をいい、一般的にリビングアニオン重合に使われるものであれば何でもよく、その種類は特に制限はない。好ましい重合溶媒としては、移動反応、停止反応の起こりにくい比較的極性の低い芳香族系炭化水素化合物又は脂環式炭化水素化合物である。それらの例として、例えば、エチルベンゼン、トルエン、イソプロピルベンゼン、ベンゼン、シクロヘキサン等が挙げられる。また、これらの溶媒中に本発明の目的を超えない範囲で、テトラヒドロフラン、ジオキサン、トリオキサン等のエーテル系化合物、テトラメチルエチレンジアミン等の3級アミンやピリジン等の窒素系化合物、ベンタン、nーヘキサン、ヘプタン、オクタン、ノナン、デカン等の脂肪族飽和炭化水素化合物、トリエチルアルミニウム、ジェチル亜鉛等の弱ルイス酸を少量含有させてもよい。

本発明で用いられる、(R<sup>2</sup>)。Mgで表される有機マグネシウム化合物とは、Mgに炭化水素基が結合している化合物である。炭化水素基としては、例えば、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、nーブチル基、tーブチル20 基、sec ーブチル基、アミル基、ヘキシル基等のCH。(CH<sub>2</sub>)nーで表される(直鎖又は分枝)アルキル基が好ましい。具体的なマグネシウム化合物としては、ジーnーブチルマグネシウム、ジーtーブチルマグネシウム、ジーsecーブチルマグネシウム、nーブチルーsecーブチルマグネシウム,nーブチルエチルマグネシウム、nーアミルマグネシウム等が好ましい。これらの化合物は1種類25で、又は2種類以上の併用で用いてもよい。

従来から、R<sup>2</sup> Mg (Rはアルキル基)単独では、ビニル系単量体の重合が開始しないこと、さらにヘキサメチルホスホルアミド (HMPA)等の極性化合物を添加しない限り重合が開始しないことが知られている。しかし本発明者は、極性化合物を添加せず、R<sup>2</sup> Mg化合物単独で、しかも無極性の炭化水素系溶媒中

においても、特定の温度条件下ではビニル系単量体の重合が開始し、さらにその 重合がリビング重合であることを見出した。

R<sup>2</sup> Mgを単独で開始剤として使用する場合の重合下限温度は100  $\odot$ 以上、好ましくは110  $\odot$ 以上、更に好ましくは120  $\odot$ 以上である。100  $\odot$ 以下で 100

 $R^2$  Mg単独による重合よりも効率的に重合開始反応及び成長反応を促進するためには、 $R^2$  Mgに $R^1$  M $^1$  及び/又は $R^1$  OM $^1$  ( $R^1$  、 $R^2$  は炭化水素基、Oは酸素原子、 $M^1$  は、L i 、N a 及びKからなる群からなる少なくとも 1 種類のアルカリ金属)で表される有機金属化合物を添加することが好ましい。

10 R<sup>2</sup> Mg及びR<sup>1</sup> M<sup>1</sup> 及び/又はR<sup>1</sup> OM<sup>1</sup> の組み合わせからなる開始剤は従来から知られてはいたが、下記に示すような問題点があり、満足のいくものではなかった。

Macromolecules、vol. 19, p. 299 (1986) 及び US-A-3, 716, 495には、本発明と同様にジブチルマグネシウム及び ブチルリチウム、ジアミルマグネシウム及びブチルリチウムからなる重合開始剤 を使って50℃又は70℃でスチレンの重合、ブタジエンの重合、スチレンとブタジエンとの共重合の例が開示されている。しかし、重合溶媒であるシクロヘキサンに対する単量体の濃度が約11%と低く、しかも金属濃度比が [Mg] < [Li] の領域である。本発明者の知見によれば、 [Mg] < [Li] なる領域 では、重合成長末端の金属がMgにはならず、重合速度、ポリマーの分子量、分子量分布をそれぞれ独立に制御することができない。また、上記の引例の開始剤を用いると、単量体の濃度が11%と低い領域では、50℃又は70℃で暴走反応を起こさずにリビング重合を行うことはできるが、本発明のような単量体の濃

25 US-A-4, 225, 690には、ジブチルマグネシウムとアミルカリウム 又はアミロキシカリウムからなる重合開始剤が開示されている。しかし、この重 合開始剤についても [Mg] < [K] の領域であり、単量体濃度も約10%~2 5%と低く、同様に重合成長末端がMgにはならず、重合速度、ポリマーの分子 量、分子量分布をそれぞれ独立に制御することができない。しかも、本発明のよ

度及び温度領域では、暴走反応を起こしてしまい重合速度の制御ができない。

うな濃度及び温度領域では暴走反応を起こして重合速度の制御ができない。

EP-A-234,512には、スチレンとブタジエンのブロック共重合体を製造する方法が開示されている。その実施例34には、ジブチルマグネシウム及びブチルリチウムからなる重合開始剤を [Mg] / [Li] = 2.5なる金属濃り上で使って、65℃でスチレンを重合し、次いでブタジエンをブロックさせている例が開示されている。しかし、重合溶媒であるシクロヘキサンに対する単量体濃度が20%と低く、暴走反応はしないがリビングポリマーの活性が低下し、そのため後段のブタジエンのブロック重合において未反応のポリスチレンが残り、しかも得られる分子量Mnも8,900と低い。

- 10 本発明者は、R₂MgとR'M'及び/又はR'OM'からなる重合開始剤が、 特定の金属モル濃度比 [Mg] / [M'] ≥ 4 ([] はモル濃度)なる関係を 満たすと、高温かつ高単量体濃度の重合条件下でも暴走反応を起こすことなく、 しかもリビング重合が進行し、分子量、重合速度及び分子量分布を独立に制御す ることができることを見出した。
- 15 従来のアニオン重合法では、1ポットの重合で分子量、重合速度及び分子量分布をそれぞれ独立に制御することができなかったので、本発見は極めて驚くべきことであり、本発明は従来の技術からは到底予測できなかったものである。かかる本発明の効果は下記の作用により生じると推定される。

本発明においては、従来の汎用的なブチルリチウムによる重合では高温下において不安定となる炭素アニオンが、安定な結合を形成する金属で下式(1)のようにキャッピングされ、さらに式(1)の構造と相互作用しうる化合物が炭素アニオンと対カチオン金属との結合力を弱めて炭素アニオンを活性化すると考えられる(式(2)参照)。さらに重合温度下において式(1)の構造が休止状態(dormant)、式(2)の構造が活性(active)となり、式(1)25 と式(2)の構造は平衡状態にある。このような反応機構をとる重合系において

25 と式(2)の構造は平衡状態にある。このような反応機構をとる重合系においては、高温状態になる程平衡を左側に偏らせて(dormant状態を増やして)安定状態を増やせば、リビング重合系を形成しやすいと推定される。また、Mgが重合の成長末端に必ず存在することからポリマーの分子量はMg量に支配され、M'が活性化して重合を進行させることから重合速度は「Mg]/「M']比に

支配され、さらに、平衡の偏りとRM' の他のdormant 末端への交換速度から分子量分布も [Mg] / [M'] 比に支配されると推定される。

本発明における重合開始剤の活性化剤(本明細書ではこの活性化剤をも含めて
重合開始剤ということもある)としては、R'M'及び/又はR'OM'(R'、
R²は炭化水素基、Oは酸素原子、M'は、Li、Na及びKからなる群から選
ばれる少なくとも1種類のアルカリ金属)で表される有機金属化合物を用いるこ
とが好ましい。具体的には、R'M'のR'は炭化水素基であり、例えば、メチ
ル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、nープチル基、tープチル基、
sec ープチル基、アミル基、ヘキシル基等のCH2(CH2)nーで記述される
直鎖状又は分枝状アルキル基が好ましい。具体的なR'M'の例としては、メチ
ルリチウム、nープチルリチウム、secーブチルリチウム、tープチルリチウム、
isoープロピルリチウム、nープロピルリチウム、isoープロピルリチウム、ベ
ンジルリチウム、フェニルリチウム、ヘキシルリチウム、ブチルナトリウム、ブ
チルカリウム、クミルカリウム等が挙げられる。これらの化合物は1種類で、又
は2種類以上の併用で用いてもよい。

R¹OM¹のR¹は炭化水素基であり、例えば、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、nーブチル基、tーブチル基、secーブチル基、アミル基、ヘキシル基等のCH。(CH2)nーで記述される直鎖状又は分枝状アルキル基、フェニル基、アルキル置換フェニル基が好ましい。具体的なR¹OM¹の例としては、メトキシリチウム、メトキシナトリウム、メトキシカリウム、エトキシリチウム、エトキシナトリウム、エトキシナトリウム、プロポキシリチウム、プロポキシナトリウム、プロポキシカリウム、イソプロポキシリチウム、イソプロポキシナトリウム、イソプロポキシカリウム、nーブトキシリチウム、nーブ

トキシナトリウム、nープトキシカリウム、sec ープトキシリチウム、sec ープ トキシナトリウム、sec ープトキシカリウム、tertープトキシリチウム、tert-ブトキシナトリウム、tertーブトキシカリウム、アミロキシリチウム、アミロキ シナトリウム、アミロキシカリウム、tert-アミロキシリチウム、tert-アミロ 5 キシナトリウム、tertーアミロキシカリウム、ヘキシロキシリチウム、ヘキシロ キシナトリウム、ヘキシロキシカリウム、フェノキシリチウム、フェノキシナト リウム、フェノキシカリウム、2, 4 — ジーtert — ブチルフェノキシリチウム、 2, 4-ジーtertーブチルフェノキシナトリウム、2, 4-ジーtertーブチルフ ェノキシカリウム、2, 6-ジーtert-ブチルフェノキシリチウム、2, 6-ジ 10 -tert-ブチルフェノキシナトリウム、2, 6-ジーtert-ブチルフェノキシカ リウム、3, 5ージーtertープチルフェノキシリチウム、3, 5ージーtertーブ チルフェノキシナトリウム、3, 5-ジーtertーブチルフェノキシカリウム、2, 6-ジーtertープチルー4-メチルフェノキシリチウム、2, 6-ジーtertーブ チルー4ーメチルフェノキシナトリウム、2, 6ージーtertーブチルー4ーメチ 15 ルフェノキシカリウム等が挙げられる。これらの化合物は1種類で、又は2種類 以上の併用で用いてもよい。

R'M' と R'OM' は、それぞれ単独で使用してもよく、又は併用して使用してもかまわない。

R' M' 及び/又はR' OM' は、MgとM' とのモル濃度比が [Mg] /  $[M^1] \ge 4$  ([] はモル濃度)なる関係を満たすように使用する。好ましくは [Mg] /  $[M^1] \ge 4$ . 5、さらに好ましくは [Mg] /  $[M^1] \ge 5$ である。 [Mg] /  $[M^1]$  が1より小さいと重合物に生じるリビングポリマーの重合成長末端の炭素アニオンと対になっているカチオン金属の一部が $M^1$  金属単独となってしまい、Mgの存在により反応性を制御することができなくなる。したがって、本発明の重合温度及び単量体濃度の範囲では暴走反応を起こし、安定なリビング重合系を形成しなくなる。 $1 \le [Mg]$  /  $[M^1]$  < 4 の領域では、本発明における重合濃度と温度領域の下限付近で暴走反応を起こさせずにリビング重合が進行するが、重合溶媒をほとんど使用しない極めて高濃度の条件下でしかも100 ℃以上の高温で重合を行った場合は、暴走反応を引き起こしてしまいリ

ビングポリマーの活性も低下する。また、その場合、分子量分布が単分散に近いポリマーしか得られない。成形樹脂材料には、その成形時の流動性と機械物性とのバランスから、ある程度の割合で低分子量成分と高分子量成分が混在しているポリマー、即ち分子量分布が単分散性より多分散性のポリマーの方が好ましい用途が5 ある。

本発明者は、ある一定の重合時間内に重合を完結する条件下において、 [Mg] / [M'] の比率を変えてビニル系単量体を重合すると驚くべきことに、 [Mg] / [M'] ≥ 4の領域で分子量分布が急激に広がることを見出した。これは、単量体濃度が高い領域では重合の進行につれて反応系の粘度が上昇し、重合開始剤の活性化剤の交換反応速度が見かけ上低下するためと推定される。

高濃度溶液の反応系の粘度を下げるためには100℃以上の高温下での重合が好ましく、その領域で暴走反応を起こさずにリビング重合を進行させるためには、 [Mg] / [M¹] ≥10であることが好ましい。また、本発明者はその比率をさらに増大させるにつれて分子量分布が連続的に広がることも見出した。しかし、必要以上にこの比率を増大させると分子量分布が広くなりすぎて、低分子量成分、例えばダイマーやトリマーを含むオリゴマー成分の存在量が増大し、好ましくない。従って、10≤ [Mg] / [M¹] ≤100の領域が最も好ましい。

本発明者は、( $R^2$ )。Mg及びR'M'からなる開始剤([Mg]>[M'])に、本来アニオン重合停止剤となり得る $R^3$  OH及び/又は

20 (R³)。NH(R³は炭化水素基、Oは酸素原子、Nは窒素原子)で表される 化合物を、ある特定の比率で添加すると、驚くべきことにビニル系単量体の重合 が開始し、しかも高温、高濃度の重合条件下でリビング重合が進行することを見 出した。

本発明で用いられるR<sup>3</sup> OH及び(R<sup>3</sup>)。NHのR<sup>3</sup> は炭化水素基であり、 25 例えば、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、n-ブチル基、t ーブチル基、sec ーブチル基、アミル基、ヘキシル基等のCH<sub>3</sub> (CH<sub>2</sub>) n-で記述される直鎖状又は分枝状アルキル基、フェニル基、アルキル置換フェニル 基、CH<sub>3</sub> (OCH<sub>2</sub> CH<sub>2</sub>) n-で記述される炭化水素系のエーテル化合物基、 (CH<sub>3</sub>)。N(CH<sub>2</sub> CH<sub>2</sub>) n-が好ましい。具体的なR<sup>3</sup> OHの例として は、メタノール、エタノール、プロパノール、イソプロパノール、nーブチルアルコール、sec ーブチルアルコール、tertーブチルアルコール、アミルアルコール、ヘキシルアルコール、フェノール、2, 4 ージーtertーブチルフェノール、2, 6 ージーtertーブチルフェノール、3, 5 ージーtertーブチルフェノール、5 2, 6 ージーtertーブチルー4ーメチルフェノール、2ー(2ーメトキシエトキシ)エタノール等が挙げられる。具体的な(R³): NHの例としてはN、Nージメチルエタノールアミン、ジメチルアミン、Nーエチルメチルアミン、ジエチルアミン、ジプロピルアミン、ジブチルアミン、ジへキシルアミン、ジオクチルアミン、ジデシルアミン、N, N, N'ートリメチルエチレンジアミン、N, N, N', N'ーテトラメチルジエチレントリアミン等が挙げられる。これらの化合物は1種類で、又は2種類以上の併用系で用いてもよい。

R<sup>3</sup> OH及び(R<sup>3</sup>) 2 NHの添加量は、2 x [Mg] + [M<sup>1</sup>] > [R<sup>3</sup> OH] + [(R<sup>3</sup>) 2 NH] となる関係を満たすことが必要である。逆に、15 2 x [Mg] + [M<sup>1</sup>] < [R<sup>3</sup> OH] + [(R<sup>3</sup>) 2 NH] とすれば重合が開始しない。

本発明者は、さらに(R²)。Mg及びR¹M¹からなる有機金属化合物について鋭意研究を重ねた結果、R¹及びR²の炭化水素基の金属に結合している炭素の少なくとも1つが2級炭素及び/又は3級炭素であり、しかも2級炭素及び20/又は3級炭素のR¹及びR²の総量[R¹²]が[R¹²]≧[Mg]の関係を満たす有機金属化合物をビニル系単量体の重合に用いると、(R²)。Mgの重合開始剤効率が高くなり(開始反応点が増加し)、しかも重合速度が遅くなることを見出した。これは、1級炭素のR¹、R²よりも2級炭素及び3級炭素を有するR¹、R²からの重合の方が開始しやすいため、[R¹²]≧[Mg]の25とき、Mgは[R¹²]ー[Mg]に相当する量だけ2官能性開始剤となり、開始剤効率が上昇するものと推定される。従って、1級炭素及び2級炭素及び/又は3級炭素を有するR¹、R²が混在していれば、必ずポリマーの開始末端には2級炭素及び/又は3級炭素のR¹、R²のみが結合していて、分子量も単量体と2級炭素及び/又は3級炭素のR¹、R²の母比で決まる。また、重合成長末

WO 97/33923 PCT/JP97/00796 1 5

端は2種類の構造、(A) ~ポリマー~-Mg-R<sup>2</sup>、と(B) ~ポリマー~-Mg-~ポリマー~が混在し、(B)の方が重合反応性が低い、すなわち重合速 度が遅いと推定される。したがって、(A)と(B)の存在比率により重合速度 を制御することが可能となる。

- 本発明においては、( $R^2$ )。Mg及びR'M'からなる有機金属化合物にお いて、R'及びR'の炭化水素系化合物の少なくとも1つがポリマー炭素アニオ ンであってもよい。ポリマー炭素アニオンとは、ビニル系単量体のリビング重合 により得られるリビングポリマーアニオンのことを言い、その重合度は1以上で あれば特に制限はない。
- 本発明においては、(R²)。Mg化合物を用いると、高温、高単量体濃度下 10 でビニル系単量体の重合が開始し、しかもリビング重合が進行するが、さらに R'M'、R'OM'を添加する代わりにR'OH及び/又は(R')。NH (R<sup>2</sup>、R<sup>3</sup> は炭化水素基、Oは酸素原子、Nは窒素原子)で表される化合物を 混合することによっても、高温・髙濃度下で暴走反応を起こさずにリビング重合
- 15 が進行することを見出した。R\* OH及び/又は(R³) 2 NHの添加効果は、 (R<sup>2</sup>)。Mg単独添加の場合の重合速度を増大させることであり、その添加量 を増加することによって重合速度は増大する。ただし添加量は、2x [Mg] > [R<sup>3</sup> OH] + [(R<sup>3</sup>) 2 NH] なる関係を満たす領域に限られる。逆に、  $2 \times [Mg] + [M'] \le [R^3 OH] + [(R^3)_2 NH] とすれば重合が$ 20 進行しない。

本発明の開始剤によるビニル系単量体の重合は、高単量体濃度領域で進行する ことから重合系の粘度はかなり高くなることが予想され、そのため重合反応の均 一性を考えて重合反応器は押出機であることが好ましい。押出機とは、スクリュ -及び/又はニーディングディスクのついた単軸又は2軸の押出機をいう。

本発明の開始剤による押出機内の重合法は、溶媒量が極めて少ない領域でもリ 25 ビング重合が起こるため、重合終了後の溶媒回収プロセスが不要となり、押出機 途中の脱気工程だけで溶媒を除去できるという極めて経済的なプロセスとなり得 る。

本発明において、重合の停止方法としては特に制限はなく、一般的なアニオン

重合法の停止方法を用いればよい。例えば、水、アルコール、カルボン酸等のプロトン酸化合物や二酸化炭素などを重合溶液に添加することで重合を停止する。

ラジカル重合で得られるスチレン系重合体中には、少量の単量体が存在することが知られており、スチレン系重合体の成形品が親油性化合物雰囲気下にあると、 5 その単量体がブリードアウトして問題となる場合がある。

単量体は、主として重合時の未反応単量体としてポリマー中に残留する場合と、成形加工時のポリマー、オリゴマーの分解により生成して成形品中に混在する場合とが考えられる。重合時の未反応単量体は、高真空下で脱気処理すれば、かなり低減させることは可能であるが、成形時に熱的及び剪断的負荷を受けた場合、

- 10 ポリマー及びオリゴマーがさらに分解して単量体を生成させる。特に、ダイマー やトリマー等のオリゴマーからの熱分解による単量体の生成量が多く、しかもこ のオリゴマーは脱気処理でポリマー中から除去することが困難である。
  - 一般的にポリマーの熱滞留によって生成するオリゴマーのうち、トリマーの方 がダイマーより多いことが知られており(J. POLYMER SCI.:
- 15 Symposium No. 57. 81-88 (1976))、実際ラジカル重合によるスチレン系重合体中のトリマー量もダイマー量に比べて約10倍程多く存在している。したがって、ポリマー中に存在するトリマーの生成量を抑制し、さらに成形加工時に生成する単量体量が極めて少ないスチレン系樹脂を提供することが最重要課題である。
- 20 本発明者は、かかる課題に対し鋭意研究を重ねた結果、特定のアニオン重合法 を用いると重合時に生成するトリマーの量が少なく、さらにその製法によって得 られるポリマーの熱滞留下における単量体の生成量が極めて少ないことを見出し 本発明を完成させた。すなわち、本発明の製造方法によって得られるスチレン系 重合体は、熱滞留下における単量体の生成量が少ない。
- 25 また、本発明の製造方法で得られたスチレン系重合体は、重合開始剤由来の金属残渣がポリマー中に少量残存していても、熱滞留下で単量体の生成量が大きくならない。従来のアニオン重合では開始剤由来の金属残渣がポリマー中に残り、それが成形加工時の熱分解を加速することが知られており、水等で金属残渣を抽出除去することが一般的であるが、完全に金属残渣を取り除くことはできず、実

質的にポリマー中に金属を少量残存してしまう。本発明のスチレン系重合体では 少量のMgとM'金属が残存していても、特にトリマーの生成が促進されること もないので、特に少量の開始剤で重合可能な高分子量体の製造や連鎖移動剤によ る重合については、金属残渣の抽出工程を特に必要としない非常に経済的な工業 5 プロセスを採用することができる。

本発明の製造方法で得られるスチレン系樹脂の分子量は、 $10^3\sim10^7$  であり、このとき使用されるMgの量は、約 $3\sim2$ , 400 ppmではあるが、Mgが 100 ppm以下の含有量となる分子量領域で特に好ましい効果が発現される。

本発明のスチレン系重合体に残存し得る $Mg \ge M'$  は、重合開始剤として用い 10 た $Mg \ge M'$  化合物が失活して生成する $Mg \ge M'$  化合物のことをいう。そのモル比は、好ましくは [Mg] / [M']  $= 4 \sim 10$ 、より好ましくは [Mg] / [M']  $= 5 \sim 90$ 、更に好ましくは [Mg] / [M']  $= 6 \sim 80$  である。

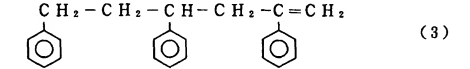
本発明者は、さらに研究を重ねた結果、スチレン系重合体の熱分解性、成形加工性、特に発泡特性のすぐれたスチレン系樹脂組成物を見出した。その組成物とは、アニオン重合で得られるスチレン系樹脂の組成物であって、その分子量分布Mw/Mnが2.0~10.0であり、かつスチレン系由来のトリマーの含有量が250pm以下のスチレン系樹脂組成物である。

成形機や押出機中での熱的負荷によるポリスチレンからのスチレンの生成を阻止する方法が、JP-A-7-292188に開示されている。しかし、ポリマ20 ーとしてラジカル重合で得られたポリスチレンを使用しているため、熱的負荷によるスチレンの生成抑制効果は十分でない。また、アニオン重合により得られたポリスチレンを使用すればスチレンの生成抑制効果は若干改善されるが、トリマー存在量及び発泡特性の効果は開示されていない。

本発明者は、発泡特性が特定の分子量分布領域にあると向上し、さらに熱的に 25 極めて安定で分解による単量体の生成量の少ないスチレン系樹脂組成物を見出し て本発明を完成させた。

本発明でいうスチレン系樹脂とは、アニオン重合によって得られるスチレン系 重合体のことをいい、しかもその重合体の分子量分布Mw/Mn(重量平均分子 量/数平均分子量)は、2.0 $\sim$ 10.0、好ましくは2.1 $\sim$ 9.5、さらに 好ましくは2. 2~9. 0である。Mw/Mnが2. 0より小さいと発泡特性が悪くなり、また、10. 0を超えると低分子量成分が増えるため、射出発泡成形や押出し発泡等の2次加工時においてポリマーの分解によるスチレン系単量体の生成量が多くなる。

5 本発明で言うトリマーとは、下式(3)で表される構造を有するものをいう。 スチレン系重合体中に存在するトリマーの量は、250ppm以下、好ましくは 230ppm以下、更に好ましくは200ppm以下である。250ppmより 多いと熱滞留下で生成するスチレン系単量体量が多くなり、成形品が例えば食品 包装材として使用された場合、脂肪含有の食料品等へのマイグレーション量が無 10 視できなくなる。



15 本発明のスチレン系樹脂組成物は、熱分解によるスチレン系単量体の生成が少なく、かつ発泡特性の良いスチレン系樹脂組成物であり、射出成形用材料及び押し出し成形用材料として極めて好適な材料である。

本発明のスチレン系樹脂組成物には、発明を超えない範囲で滑剤、離型剤、可塑剤、着色剤、難燃剤、発泡剤等を含有させてもかまわない。

20 次に本発明を実施例及び比較例により詳細に説明するが、本発明はそれら実施 例により制限されるものではない。

本発明に用いた単量体及び溶媒は次の方法で精製して使用した。また、使用した有機金属化合物、アルコール、2級アミン、及びその他の試薬は、以下の通りである。

- 25 (1) スチレン (SM): 旭化成工業(株)社製。CaH₂下でスチレンを1回 減圧蒸留し、脱気処理後乾燥窒素下に封入した。
  - (2) エチルベンゼン(EB)、シクロヘキサン: 和光純薬工業社製、特級試薬をCaH2下で1回減圧蒸留し、脱気処理後モレキュラーシーブスを入れ乾燥窒素下に封入した。

- (3) n-ブチルリチウム(n B u L i): 関東化学社製 1.6 Mのn-ヘキサン溶液
- (4) sec-ブチルリチウム(sBuLi):関東化学社製 1.0 Mのシクロヘキサン溶液
- 5 (5) tertーブチルリチウム(tBuLi):関東化学社製 1.6Mのn一へプタン溶液
  - (6) ジブチルマグネシウム (Bu<sub>2</sub> Mg): Aldrich社製 1.0 Mの ヘプタン溶液 、nージブチルマグネシウムとsecージブチルマグネシウムの 1:1 混合溶液
- (7) n-ブチルアルコール (n B u O H)、sec-ブチルアルコール (s B u O H)、tert-ブチルアルコール (t B u O H)、ジーn-ブチルアミン (B u 2 N H): 関東化学社製、特級試薬、Ca H2下で蒸留精製後脱気処理後、モレキュラーシーブスを入れ乾燥窒素下に封入した。
- (8) tert-ブトキシナトリウム (t BuONa)、tert-ブトキシカ 15 リウム (t BuOK): Aldrich社製
  - (9) 重合停止剤: テトラハイドロフラン (THF) とメダノール (MeOH) を 9 0 / 1 0 (volt) で混合したものを使用した。

重合終了して得られたポリマーの重合率、分子量、分子量分布は次の方法で測 定した。

20 (10) 重合率の測定:未反応のSMをガスクロマトグラフィー(GC)により 条件1で測定し、次式により重合率(転換率)を求めた。

重合率(%) = ([仕込みSM濃度] - [未反応SM濃度]) / [仕込みS M濃度] x 1 0 0

- (11)数平均分子量(Mn)、重量平均分子量(Mw)及びMw/Mnの測定
- 25 は、ゲルパーミエーションクロマトグラフィー(GPC)を用いて測定した。

(12) トリマーの測定条件:条件2で求めた。

[GCの測定条件]

(条件1)

測定器:島津製作所 GC14B

キャリアーガス: 窒素 、流量 5 0 m l / m i n

検出器:FID

カラム温度:125℃で10分保持し、その後35℃/minで230℃まで昇

5 温インジェクション及びディテクター温度:230℃

内部標準試薬:EB

(条件2)

測定器:島津製作所 GC14B

カラム: TC-1 (内径0. 25mm、厚み0. 25μm、長さ30m:GLサ

10 イエンス社製)

キャリアーガス:窒素 、流量50ml/min

検出器:FID

カラム温度:50℃で5分保持、20℃/minで320℃まで昇温

インジェクション温度:260℃

15 ディテクター温度:3.3.0℃

内部標準試薬:アントラセン

[GPCの測定条件]

測定器:東ソー HLC-8020(示差屈折率検出器内蔵)

カラム: 東ソー TSKgel-GMHxLを2本使用

20 温度:38℃

溶媒:テトラヒドロフラン(THF)

サンプル濃度: 0. 1wt/v%

サンプリングピッチ:1/0.4(回/秒)

分子量計算:東ソーTSK標準ポリスチレンの分子量と溶出時間の関係を3次回

25 帰曲線として検量線を作成し、算出した。

以下の実施例及び比較例の記載において特に断りのない限りすべての重合操作法は次の手順で行った。

[重合操作法] 1 4 0 ℃に加熱乾燥したガラス容器及び注射器と単量体、溶媒、 試薬を窒素グローブ内に入れた。窒素グローブは、(有)栄興商会社製のVDB

- -SA-Q型を使用した。窒素グローブ内は、モレキュラーシーブスで脱水乾燥した窒素で充分置換された環境下にある。50mlの耐圧ガラス瓶に単量体、溶媒を注射器で所定量入れ、さらに所定量の重合開始剤を添加した。重合開始剤の濃度が高い場合は、あらかじめエチルベンゼンで希釈後単量体溶液に添加した。
- 5 重合溶液はすべて10mlとした。仕込み終了後、耐圧瓶にニトリルゴムで栓をし、その後窒素グローブから取り出して金属の王冠で打栓した。耐圧瓶を所定温度のオイルバス中に入れ、入れた時間を0時間とした。適宜耐圧瓶を振って反応溶液を攪拌した。所定の時間が経過したら耐圧瓶をオイルバスから取り出し、直ちに水中に入れ室温まで冷却した。冷却後空気が入らないよう停止剤を5ml打50 ち込み、素早く耐圧瓶を振って停止剤を均一分散させた。重合溶液をTHFで希

釈し、その溶液をGC及びGPCの測定溶液とした。

## 実施例1~3

窒素グローブ内でEB9m1、Bu。Mg1m1を30m1のビーカーに入れ Bu。Mgを希釈した。SMとEBの混合溶液を表1に記載の濃度になるよう耐 15 圧瓶に仕込み、その後希釈した開始剤溶液を所定量の濃度になるよう添加し、重 合溶液をよく振り混ぜた。全く同一の重合溶液を3本作り、表1に示す重合時間 に到達したら停止剤を添加し重合を止めた。各ポリマーの分析結果を表1に示す。 一般にリビング重合系であれば、ポリマーの分子量Mnは重合率(Conv.) に比例して直線的に増加する。本発明の重合系における実施例1~3のMn対

20 Conv. のグラフを図1に示す。実施例に示した重合系は、いずれも直線的に MnがConv. に比例して増加し、リビング重合系であることを示した。また、 図2に示すように実施例1~3の重合速度は、暴走反応を引き起こすことなく、 適度な速度で進行した。

#### 比較例 1

25 Bu₂ Mgの代わりにnBuLi溶液を、添加量が2.56 mMとなるように用い、開始剤を入れた耐圧瓶を液体窒素内に入れ重合が開始しないようにし、窒素グローブから取り出した後、120℃のオイルバスに入れた以外は実施例1と同様の操作を行った。数分で重合溶液が突沸し重合が完結した(暴走反応した)。

### 比較例2

表2記載の重合濃度で重合を行った以外は実施例1と同様の操作を行った。重合は暴走反応を行わずに進行したが、図1の結果から、Conv.の増加に伴い、Mnの増加傾向は直線性からはずれリビング重合活性が低下した。

#### 5 比較例3

Bu<sub>2</sub> Mgの開始剤溶液を添加せずに150℃で重合を行った以外は実施例1と同様の操作を行った。

図1に示したMn対Conv.のプロットから分かるように、この重合系(従来の熱ラジカル重合系である)は重合の進行に関係なく分子量は一定であった。 10 しかも、Mw/Mnが2.2の広い分子量分布を有するポリマーしか得られ

実施例1~3の重合条件は120~150℃で6時間の重合であり、本来熱ラジカル重合が起こる条件である。しかし、GPCの分析結果から比較例3に示されているような分子量のピークは全く観測されなかった。すなわち、熱ラジカル15 重合は実施例1~3では起こっておらず、アニオン重合のみ起こっていると判断

### 実施例 4~8

される。

なかった。

窒素グローブ内で予めBu。MgとnBuLiの希釈溶液を表3に示した混合 比率になるようそれぞれ作った。SMとEBを混ぜた溶液に希釈開始剤溶液を表 20 3の濃度になるように入れ、よくかき混ぜた。その溶液を各10mlずつ耐圧瓶 に分け、表3に示した温度及び時間で重合に付した。

図3に示すように、髙温、髙単量体濃度の条件にも関わらず、暴走反応なしに 重合が進行した。

図4に示したMn対Conv.から重合の進行とともに分子量が増加し、リビング重合が進行したことが分かる。Conv.の増加とともに分子量分布が増加しているが、これはリビング性が低下して広くなったのではなく、重合系の粘度の上昇及び成長速度と重合活性点(Mg)及び重合活性化剤(Li)の交換反応速度の比率の上昇などで分子量分布が広くなっていったものと考えられる。図5に実施例8-1と8-2の分子量分布を示す。重合の進行に伴い分子量分布は全

体的にシフトしていて失活したポリマーが存在しないことが分かる。

### 比較例 4

 $Bu_2Mg/nBuLi=4$ で、SMOEBに対する濃度の低い領域で重合を行った。重合は暴走反応せずに進行したが、重合の進行とともに分子量分布が広くなった。GPC測定結果から、重合の進行とともに低分子両側に大きくテーリングした分子量分布が得られ、重合中に活性点が徐々に失活した(リビング重合活性の低下)と考えられる。

### 比較例5

表7に示した条件で重合を行った。重合は極めて遅く進行した。

### 10 実施例 9~12

重合溶媒をシクロヘキサンにして、Bu<sub>2</sub> MgとnBuLiの開始剤で表4に示す方法で同様に重合を行った。Conv.が70%以下の領域で80℃で4時間重合を行い、その後120℃に上げて30分後に重合を停止した重合はすでに終了していた。ただし、実施例12だけは重合時間4時間で重合が完結していた。 4られたポリマーのMnと[SM]/[Mg] 比の関係を図6に示す。

#### 比較例6~8

重合溶媒をシクロヘキサンにして、Bu<sub>2</sub> MgとnBuLiの開始剤で表7に示す方法で同様に重合を行った。Conv.が70%以下の領域で50℃で重合を行い、その後80℃に上げて重合を完結させた。ただし、比較例8は重合初期20 に若干内部温度がオイルバスの温度より高めになって重合が進行した。得られたポリマーのMnと[SM]/[Mg]比の関係を図6に示す。

図 6 の結果から、 $[Mg] \ge [Li]$  の領域ではポリマーのMnは、[SM] / [Mg] 比で決まることが明らかである。

図7にMnと [Mg] / [Li] 比の関係を示す。 [Mg] ≥ [Li] の領域 25 ではポリマーのMnは、 [Mg] / [Li] 比に関係せずに一定値を示すが、 [Mg] < [Li] の領域では逆に分子量が低下する。

[Mg] ≥ [Li] の領域で得られたポリマーのH' 及びC'³のNMRを測定 した結果、ポリマーの末端に結合しているブチル基がsec ーブチル基であり、そ の数が重合停止末端のベンジルプロトン量と同量であること及びsec ーブチル基 の量から計算したMnの値がGPCで求めたMnとほぼ一致することを確認した。 このことから重合活性点の炭素アニオンと対になっている金属カチオンはMgで あることが確認できた。

実施例13~14及び比較例9~10

重合溶媒をEBにして、Bu<sub>2</sub> MgとnBuLiの開始剤で表4及び表7に示す条件で重合を行った。いずれも240分で重合が完結する条件で重合を行った。図8に240分の重合で得られたポリマー(ただし、Conv.が95%以上のポリマー)の分子量分布と[Mg]/[Li]比の関係を示す。[Mg]/[Li]比≤2では分子量分布が狭いが、[Mg]/[Li]≥4から大きく分10子量分布が増大した。

実施例15及び17

E B中でBu<sub>2</sub> MgとnBuOH又はsBuOHをそのモル比が1:1になるように混ぜた。その溶液に表5に示す [Mg] / [Li] 比となるようにnBu Liを添加し、これを重合開始剤として用いて重合を行った。重合溶媒はEBで ある。

実施例16、18及び19

EB中でnBuLiとnBuOH又はsBuOH又はtBuOHをそのモル比が1:1になるように混ぜた。その溶液に表5に示す[Mg]/[Li]比となるようにnBuLiを添加し、これを重合開始剤として用いて重合を行った。重20 合溶媒はEBである。

実施例20

EB中でnBuLiとnBuOHをそのモル比が1:1になるように混ぜた。 さらに別の容器にEB中、 $Bu_2$  MgとnBuOHをそのモル比が1:1になるように混ぜた。それぞれの溶液を表6に示す [Mg] / [Li] 比となるように 25 混ぜて、これを重合開始剤として用いて重合を行った。重合溶媒はEBである。

### 実施例21

EB中でBu $_2$  Mg $_2$  Bu $_2$  NHをそのモル比が1:1になるように混ぜた。その溶液に表 6 に示す [Mg] / [Li] 比となるようにnBuLiを添加し、これを重合開始剤として用いて重合を行った。重合溶媒はEBである。

実施例22及び23

5 実施例 15~23の重合結果を表 6 に示す。いずれも B u 2 M g / B u L i の 開始剤と同様に、暴走反応を起こすことなくリビング重合が進行した。

また、それぞれの開始剤で $\{[R^3OH] + [(R^3)_2NH]\} / \{2x[Mg] + [M']\}$  比が5 倍になるように入れた混合物を調製したが、いずれも重合は開始しなかった。

10 実施例24及び25

窒素グローブ内で予めBu $_2$  MgとsBuLi又はtBuLiの希釈溶液を表8に示した混合比率になるようにそれぞれ作った。重合溶媒はEBである。表8の条件で重合を行った。

実施例4と同一の条件で重合を行ったが、重合速度は遅くなり、しかも得られ 15 る分子量は若干低くなった。sBuLiとtBuLiは全く同一の重合挙動を示 した。図9と図10にそれぞれの重合結果を示す。

実施例 2 6

EBにnBuLiを入れ、更にSMを [SM] / [Li] = 2 なる比率で添加した。しばらくすると褐色に変化した。その後、 $Bu_2$  Mgを [Mg] / [Li]

20 = 4 になるよう添加して開始剤溶液を作った。表 8 に示す条件で重合を行った。 重合結果は $Bu_2 Mg/n BuLi$ で開始したものと全く同一であった。

実施例27

E B中でBu<sub>2</sub> MgとsBuOHをそのモル比が1:1になるように混ぜた。 これを重合開始剤に用いて表8に示す条件で重合を行った。暴走反応することな 25 くリビング重合が進行した。

実施例28

E B中でBu₂ Mgと(Bu)₂ NHを、そのモル比が1:1になるように混ぜた。これを重合開始剤に用いて表8に示す条件で重合を行った。暴走反応することなくリビング重合が進行した。

また、実施例 2.8 の開始剤溶液の調製の際、 [sBuOH] / [Bu, Mg] = 1.0 、 [(Bu), NH] / [Bu, Mg] = 1.0 になるように入れた混合物も同時に調製し、重合を試みたが、いすれも重合は開始しなかった。

5 本発明の実施例1~28の重合では、いずれも髙温で重合反応しているにも関わらず、全くラジカル重合由来の分子量ピークは観測されなかった。

#### 実施例 2 9

本発明の重合開始剤 B u 2 M g / n B u L i (10/1)を用いて S M の高温、バルク重合を押出機内で行った。押出機はWerner社製、ZSK 25 (L/10 D=47)を使用した。

押出機は、11ブロックから成っており、それぞれの温度を次のように設定した。ブロック1(室温)、ブロック2(120℃)、ブロック3、4(140℃)、ブロック5及び6(160℃)、ブロック7及び8(200℃)、ブロック9~11(220℃)。ブロック8と9の間に液体添加装置があり、そこから15 重合停止剤(BuOHとEBの混合液)を圧入した。精製脱水したSM、EBとEBで希釈したBu2Mg/nBuLi(10/1)の開始剤をそれぞれ密閉窒素雰囲気下の容器に貯蔵した。各容器からはギアポンプで3Lの攪拌翼の付いたタンクにフィードでき、さらにそこからギアポンプで7担機のゾーン1にフィードできる構造となっている。押出機内を乾燥窒素で充分置換しておき、そこへE20Bと開始剤の混合溶液をまずフィードして押出機内を洗浄した。その後徐々にSM濃度を上げていき、最終的にはSM濃度を100にした。SMのフィード量は100ml/minとした。開始剤の量は[SM]/[Mg]=1,000なる比率になるようにフィードした。ダイスから出てきたポリマーは、直ちに水中下で冷却し、ペレットとして得た。得られたポリマーの分子量及び分子量分布は、ペレットとして得た。得られたポリマーの分子量及び分子量分布は、

25 Mn = 9 1 0 0 0, Mw/Mn = 3. 5  $\sigma$   $\sigma$   $\sigma$   $\sigma$   $\sigma$ 

実施例30、比較例11及び比較例12

表9に示す条件でポリマーを得た。ポリマーをEBに約20%濃度になるよう に溶解し、蒸留水で金属残査の一部を抽出した。それぞれの金属含有量を表9に 示す。洗浄後のポリマー溶液にメタノールを入れてポリマーを析出させた後、8

PCT/JP97/00796

0℃で真空乾燥した。得られたポリマーをガラス管に 0.2 g入れ、真空下で封管した。ガラス管を 280℃のオイルバスに入れ 10分、20分、40分で取り出した。取り出したガラス管は水中に入れ冷却した。ガラス管を粉砕し、それをTHFに入れ溶解させた。アントラセンを一定量入れ内部標準としてガスクロで5 単量体の生成速度を求めた。

結果を表10に示す。

### 実施例31

実施例29で得られたポリマーを、フレオン12を使って押出発泡実験を行った。得られた発泡体の連続気泡率をASTM-2856に準拠して求めた。また、10 得られた発泡体に含有している単量体も測定した。結果を表11、12に示す。

### 比較例13

100Lのオートクレーブ内で、nBuLi開始剤を用い、EBを溶媒にして SM濃度50vol%で重合を行った。重合温度は、145℃まで上昇した。得られ たポリマー溶液をドラムドライヤーで溶媒を除去した。ポリマーをさらにシリン グー温度220℃の押出機内に入れ、残りのEBをベントから除去した。ポリマ ーはペレット状で回収した。結果を表11、12に示す。

#### 比較例14

ラジカル重合で得られたポリマーを実施例31と同様に押出発泡させ、得られた発泡体の連続気泡率と単量体含有量を調べた。結果を表11、12に示す。

20 本願は1996年3月14日に日本で出願された日本国特許出願第8-084474号、1996年10月30日に日本で出願された日本国特許出願第8-303483号及び1996年10月30日に日本で出願された日本国特許出願第8-303484号に基づいており、それらの内容は全て本明細書中に参照することにより導入されている。

表 1

	[SM] (vol%)	[Bu <sub>2</sub> Mg] (mM)	* 數點	重合間 (min)	Conv.	Mn (x10 <sup>-3</sup> )	Mw (x10 <sup>-3</sup> )	Mw/Mn
郑列1-1	50	5. 16	150	60	19	12	19	1. 62
<b>難例1-2</b>	50	5. 16	150	120	27	18	30	1. 65
<b>判例1-3</b>	50	5, 16	150	240	42	25	42	1. 68
<b>期</b> 2-1	80	2, 58	150	60	22	42	63	1. 51
難2-2	80	2, 58	150	120	36	83	134	1. 62
<b>判例</b> 2-3	80	2, 58	150	240	58	125	210	1. 68
<b>判制3-1</b>	80	2. 58	120	120	10	20	27	1. 40
<b>港州3-2</b>	80	2, 58	120	240	20	<b>39</b>	56	1.48
<b>判例3-3</b>	80	2, 58	120	480	33	61	92	1. 50

<sup>\*</sup> 溶媒は、EBを使用。

表 2

	[SM] (vol%)	[Bu₂Mg] (mM)	重合温度*	蛤蟆 (min)	Conv. (%)	Mn (x10 <sup>-3</sup> )	Mw (x10 <sup>-3</sup> )	Mw/Mn
比較例1	50	<b>*</b> 1	120	<b>*</b> 2	100	183	198	1. 08
比较 12-1	20	2. 06	150	60	15	10	17	1.71
比較 12-2	20	2.06	150	120	23	14	25	1. 82
比較例2-3	20	2. 06	150	240	38	18	38	2. 10
比較例3-1	50	0	150	120	29	92	212	2, 30
比較例3-2	50	0	150	240	43	92	207	2, 25

<sup>\*</sup> 溶媒はEBを使用。

<sup>\*1:</sup>Bu<sub>2</sub>Mgの代わりにBuLiを2.56mM添加した。

<sup>\*2:</sup> 重合系は暴走反応し、1分以内に重合は完結した。

表 3

	[SM]	[Bu <sub>2</sub> Mg]	[Bu <sub>2</sub> Mg]	重合温度	拾帽	Conv.	Mo	Mw	Mw/Mn
	(vo1%)	(mM)	[BuLi]	(t)	(min)	(%)	(x10 <sup>-3</sup> )	(x10 <sup>-3</sup> )	
美数4-1	80	6. 9	4	80	60	60	70	82	1. 17
美制4-2	80	6. 9	4	80	120	82	82	101	1. 23
<b>美國4-</b> 3	80	6. 9	4	80	240	96	91	114	1. 25
期5-1	90	7.8	. 6	90	60	59	62	73	1. 18
<b>期</b> 5-2	90	7.8	6	90	120	80	77	<b>9</b> 5	1. 24
<b>判析</b> 5-3	90	7.8	6	90	240	95	90	126	1. 40
美統6-1	90	7. 8	10	100	60	38	35	43	1. 23
<b>美統</b> 6-2	90	7.8	10	100	120	60	55	74	135
<b>郑</b> 6-3	90	7.8	10	100	240	·· <b>8</b> 5	79	130	1. 65
実施7-1	100	8. 6	20	110	60	36	31	43	1.40
実験7-2	100	8. 6	20	110	120	60	51	77	1.51
美術7-3	100	8. 6	20	110	240	83	57	98	1. 72
美術8-1	100	8.6	30	120	60	33	25	44	1. 76
実施例8-2	100	8. 6	30	120	120	61	48	85	1. 78
実施例8-3	100	8. 6	30	120	240	80	<b>5</b> 5	104	1. 90

·表 4

	[SM] (vol%)	[BuzMg] (mM)	(BuzMg) (BuLi)	(T)	给帽 (min)	Conv.	Mn (x10 <sup>-3</sup> )	Mw (x10 <sup>-3</sup> )	Mw/Nn
第49-1	80	69	6	80	240	72	7.5	8.8	1. 18
<b>美</b> 属9-2	80	69	6	80→120	240+30	100	11	13	1. 17
実施到10-1	80	35	6	80	240	65	14	16	1.17
実施列10-2	80	35	6	80→120	240+30	100	21	24	1. 17
実施例11-1	80	23	6	80	240	60	17	20	1. 17
実施列11-2	80	23	6	80→120	240+30	100	29	34	1. 16
<b>実施列</b> 12	80	35	4	80	240	100	20	23	1. 17
業勝13	100	6.9	10	100	240	100	88	150	1.70
業費14.	100	6.9	20	120	240	100	70	127	1.81

<sup>‡</sup> 溶媒はシクロヘキサン

PCT/JP97/00796

	開発	開始和北平	[SM] (vo1%)	[Mg]	[Mg]	重合温度 (で)	重合時間 (min)	Conv.	Mn (x10 <sup>-3</sup> )	Mw (x10 <sup>-3</sup> )	Mw/Mn
実施例15-1	nBuLi/Bu <sub>2</sub> Mg/ <u>nBuOH</u>	1/6/6	90	7.8	9	06	09	53	49	28	1.19
実施別15-2	nBuLi/Bu <sub>2</sub> Mg/ <u>nBuOH</u>	1/6/6	06	7.8	9	90	120	78	74	90	1. 22
実施例15~3	nBuLi/Bu <sub>2</sub> Mg/ <u>nBuOH</u>	1/6/6	06	7.8	9	96	240	93	89	117	1. 32
実施例16-1	nBuLi/Bu <sub>2</sub> Mg/ <u>nBuOH</u>	1/6/1	90	7.8	9	06	09	44	42	48	1.15
実施別16-2	nBuLi/Bu <sub>2</sub> Mg/ <u>nBuOH</u>	1/6/1	90	7.8	9	90	120	71	89	82	1. 20
実施例16-3	nBuli/Bu <sub>2</sub> Mg/ <u>nBuOH</u>	1/9/1	06	7.8	9	90	240	90	85	107	1. 26
実能例17-1	nBuLi/Bu <sub>2</sub> Mg/ <u>sBuOH</u>	1/10/10	90	7.8	ot	100	09	89	63	88	1. 40
実施例17-2	nBuLi/Bu₂Mg/ <u>sBuOH</u>	1/10/10	06	7.8	01	100	120	06	80	131	1.64
実施例17-3	nBuLi/Bu <sub>2</sub> Mg/ <u>sBuOH</u>	1/10/10	06	7.8	ot	100	240	10	90	154	1.71
実施例18-1	nBuLi/Bu <sub>2</sub> Mg/ <u>sBuOH</u>	1/6/1	06	7.8	<b>63</b>	100	09	63	. 56	92	1.36
実施例18-2	nBuLi/Bu <sub>2</sub> Mg/ <u>sBuOH</u>	1/6/1	06	7.8	16031	100	120	82	79	130	1.64
実施例18-3	nBuLi/Bu <sub>2</sub> Mg/ <u>sBuOH</u>	1/6/1	06	7.8	. <b>62</b>	100	240	66	06	153	1.70
実施例19-1	nBuLi/Bu2Mg/tBuOH	1/6/1	06	7.8	<b>6</b>	100	09	06	81	133	1.64
実施例19-2	nBuLi/Bu <sub>2</sub> Mg/tBuOH	1/9/1	06	7.8	9	100	120	10	96	153	1.70

裘

2

被 6

	### ### ### ###	題。	[SM] (vo1%)	(Mg)	[Mg]	重合温度 (化)	重合時間 (min)	Conv. (%)	Mn (x10 <sup>-3</sup> )	Mw (x10 <sup>-3</sup> )	Mw/Mn
実施例20-1	nBuLi/Bu <sub>2</sub> Mg/nBuOH	1/10/11	06	7.8	01	100	09	37	34	42	1.23
実施例20-2	nBuLi/Bu <sub>2</sub> Mg/nBuOH	1/10/11	06	7.8	01	100	120	59	54	73	1.36
実施例20~3	nBuLi/Bu <sub>2</sub> Mg/nBuOH	1/10/11	06	7.8	01	100	240	84	79	131	1.66
実施例21-1	nBuLi/BuzMg/BuzNH	1/10/10	06	7.8	10	100	09	70	65	35	1. 42
実施例21-2	nBuLi/Bu <sub>2</sub> Mg/Bu <sub>2</sub> NH	1/10/10	06	8.7	01	100	120	91	81	134	1.66
実施例21-3	nBuLi/Bu <sub>2</sub> Mg/Bu <sub>2</sub> NH	1/10/10	06	7.8	ot	100	240	100	90	156	1.73
実施例22-1	tBuONa/Bu <sub>2</sub> Mg	9/1	06	8.7	ġ	80	09	9	59	67	1.14
実施例22-2	tBuONa/Bu <sub>2</sub> Mg	1/6	06	7,8	В	80	120	82	79	95	1.20
実施例22-3	tBuONa/Bu <sub>2</sub> Mg	9/1	06	7.8	9	80	240	98	95	121	1.27
実施例23-1	tBuOK/Bu2Mg	1/10	06	7.8	ot	80	09	29	09	82	1.36
実施例23-2	tBuOK/Bu <sub>2</sub> Mg	01/1	06	7.8	01	80	120	83	80	132	1.65
実施例23-3	tBuOK/Bu <sub>2</sub> Mg	1/10	96	7.8	으	80	240	66	91	156	1.71

表 7

	[SM]	[Bu₂Mg]	[Bu₂Mg]	全型度	拾桐	Conv.	Mn	Mw	Mw/Mn
	(vo1%)	(Max)	[BuLi]	(T)	(min)	(%)	$(x10^{-2})$	(x10 <sup>-3</sup> )	
<b>比於例4-1</b>	10	0.9	4	80	60	19	18	22	1. 21
<b>比例4-2</b>	10	0.9	4	80	120	38	33	43	1. 30
<b>比例4-3</b>	10	0.9	4	80	240	62	45	70	1. 55
<b>比例5-1</b>	50	4.3	6	25	120	1	ND	ND	ND
<b>比例5-2</b>	50	4.3	6	25	240	3	ND	ND	ND
<b>比於</b> 5-3	50	4.3	6	25	480	6	0. 7	0. 8	1. 17
<b>出於</b> 6-1	50	22	2	50	240	71	16	17	1. 09
<b>版例6-2</b>	. 50	22	2	50 <del>→8</del> 0	240 <b>→6</b> 0	106	20	22	<b>L</b> 10
<b>比於</b> 例7-1	50	22	1	50"	240	62	13	14	1. 07
地游7-2	50	22	1	50→80	240 →60	100	20	22	1.08
版例 8	30	13	0.5	30	60	100	14	16	1. 14
<b>地列 9</b>	80	6. 9	2	80	240	95	105	114	1. 09
<b>比約</b> 10	80	6. 9	1	25	240	100	110	118	1. 07

	45 45 28	[SM]	[M8]	[8]	<b>重</b> 合程度	## # 2 # 5 # # # # # # # # # # # # # # # #	Conv.	Mn	Mw	Mw/Mn
		(vo1%)	(mm)	3	3	(min)	(%)	$(x10^{-3})$	$(x10^{-3})$	
実施例24-1	Bu <sub>2</sub> Mg/sBuLi	80	6.9	4	80	60	40	32	36	1.13
実施例24-2	Bu;Mg/sBuLi	80	6.9	. 4	80	120	63	47	55	1.16
実施例24-3	Bu <sub>2</sub> Mg/sBuLi	80	6.9	4	80	240	89	68	84	1.24
実施例25-1	Bu <sub>2</sub> Mg/tBuLi	80	6.9	4	80	60	40	32	36	1.13
実施例25-2	Bu <sub>2</sub> Mg/tBuLi	80	6.9	4	80	120	63	47	55	1.16
実施例25-3	Bu <sub>2</sub> Mg/tBuLi	80	6.9	4	80	240	89	68	84	1.24
実施例26-1	Bu <sub>2</sub> Mg/StLi	80	6.9	4	80	60	09	70	82	1.17
実施例26-2	Bu <sub>2</sub> Mg/StLi	80	6.9	<b>\$</b>	80	120	82	82	101	1.23
実施例26-3	Bu <sub>2</sub> Mg/StLi	80	6.9	*	80	240	96	91	114	1.25
実施例27-1	Bu <sub>2</sub> Mg/sBuOH(1/1)	100	8.6	2 <b>1</b>	150	60	20	47	99	1.40
実施例27-2	Bu <sub>2</sub> Mg/sBuOH(1/1)	100	8.6	ar id Be	150	120	92	74	104	1.41
実施例27-3	Bu <sub>2</sub> Mg/sBuOH(1/1)	100	8.6		150	240	96	85	120	1.41
実施例28-1	Bu <sub>2</sub> Mg/Bu <sub>2</sub> NH(1/1)	100	8.6		150	9	40	37	55	1.50
実施例28-2	Bu <sub>2</sub> Mg/Bu <sub>2</sub> NH(1/1)	100	8.6	I.	150	120	58	55	82	1.50
実施例28-3	Bu:Mg/Bu:NH(1/1)	100	8.6	5 .	150	240	83	39	29	1.51

表 9

	网络剂	[Sk() (vol%)	[Mg] (mkl)	[Mg] (Li)	<b>給數</b> (7)	金帽 (min)	Conv (X)	Mn (x10 <sup>-3</sup> )	Mar (x10 · 3)	Mr/Mn
郑30	Bu <sub>z</sub> Mg/nBuLi(6/1)	1 <b>0</b> 0	8. 6	6	80→120	120 →30	100	95	103	1.09
<b>班訊</b> 11	nBuLi	50	4.3	0	80	~l	100	. 94	127	1. 35
<b>比例</b> 12	魠	100			120	240	21	250	437	1.75

<sup>\*</sup>実施例30は、80℃で120分重合した後120分で30分重合した。実施例30と比較例11の重合溶媒は EBである。

	#9	マー洗浄後の	经
	Mg	Li	Mg/Li
実施例30	25	4	6. 3
<b>班例</b> 11		30	

<sup>\*</sup>比較例11は、暴走反応して最終的には内温が150~160℃に上昇した。

<sup>\*</sup>比較例12は、ラジカル重合。未反応モノマーはポリマーをメタノール中に再沈精製して除去した。

表 10

	熱滞留試験後	色のポリマー中	PSM濃度*
	*	常留時間 (分)	
	10	20	40
実施例30	38	95	200
比較例11	90	190	410
比較例12	140	265	530

<sup>\*</sup>単位はppm

表 11

		ポリマー4	寺性	ポリマ	マー中 性(ppm)
	Mn x 10 <sup>-3</sup>	Mw x 10 <sup>-3</sup>	Mw/Mn	SM	<b>FU7-</b>
実施例31	91	319	3.5	. w 10aze	52
<b>比較例13</b>	254	305.	1.2	16"	75
比較例14	96	328	3. 4	450	1810

表 12

	発泡体中	多	<b>発泡体の</b> 特	寺性
	存在する SM量	発泡倍率	発泡径 (mm)	連続気泡率
実施例31	21	16	22	94
<b>比較例13</b>	28	12	21	38
比較例14	558	15	22	93

## 請求の範囲

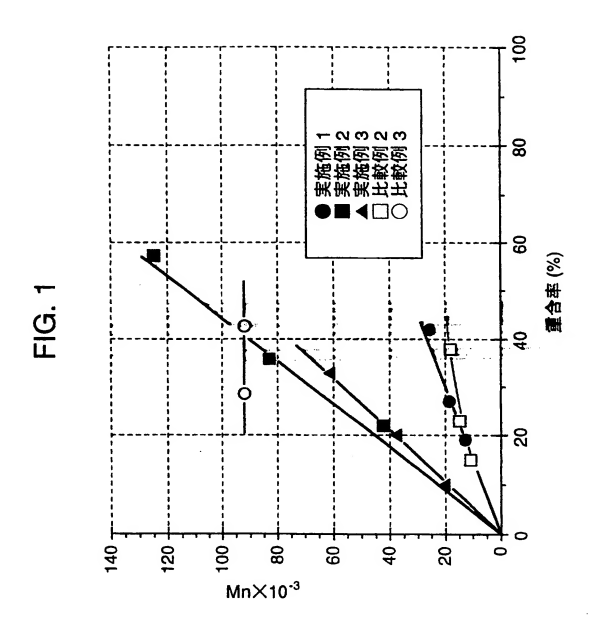
- 重合成長末端の炭素アニオンと対になっているカチオンの金属がMgであるか、又はMg及びM'(M'は、Li, Na及びKからなる群から選ばれる少5 なくとも1種類のアルカリ金属であり、MgとM'の金属モル濃度が [Mg]/[M']≥4なる関係を満たす)であるアニオン重合を、重合温度45℃以上250℃以下、ビニル系単量体の重合溶媒に対する濃度が45wt%~100wt%の条件下で行うことからなるビニル系重合体の製造方法。
- 2. 重合開始剤として(R<sup>2</sup>)<sub>2</sub> Mg(R<sup>2</sup> は炭化水素基)を単独で用いる請 10 求項1記載のビニル系重合体の製造方法。
- 3. 重合開始剤として、(R²)。Mg及びR'M'及び/又はR'OM'(R'、R²は炭化水素基、Oは酸素原子、M'は、Li、Na及びKからなる群から選ばれる少なくとも1種類のアルカリ金属)で表される有機金属化合物であって、MgとM'の金属モル濃度が [Mg]/[M']≥4なる関係を満たす15 有機金属化合物を用いる請求項1記載のビニル系重合体の製造方法。
  - 4. 前記金属モル濃度が [Mg] / [M'] = 10~100なる関係を満たす請求項1又は3記載のビニル系重合体の製造方法。
- 5. 重合開始剤として、(R²)。Mg及びR'M'及びR³OH及び/又は(R³)。NH(R'、R²、R³は炭化水素基、Oは酸素原子、Nは窒素原子、20 M'は、Li、Na及びKからなる群から選ばれる少なくとも1種類のアルカリ金属)で表される化合物を、[Mg]>[M']及び2x[Mg]+[M']>[R³OH]+[(R³)。NH]なる関係を満たすように混合して用いる請求項1記載のビニル系重合体の製造方法。
- 6. ビニル系単量体の重合率(転換率)が0~70%の領域において重合温度 25 が45℃以上200℃以下である請求項1に記載のビニル系重合体の製造方法。
  - 7.  $(R^2)_2 Mg及びR^1 M^1$  の有機金属化合物において、 $R^1$  及び $R^2$  の 炭化水素基の金属に結合している炭素の少なくとも 1 つが 2 級炭素及び/又は 3 級炭素であり、しかも 2 級炭素及び/又は 3 級炭素の  $R^1$  及び  $R^2$  の総量  $[R^{1+2}]$  が  $[R^{1+2}] \ge [Mg]$  である請求項  $3 \sim 5$  のいずれか 1 項に記載の

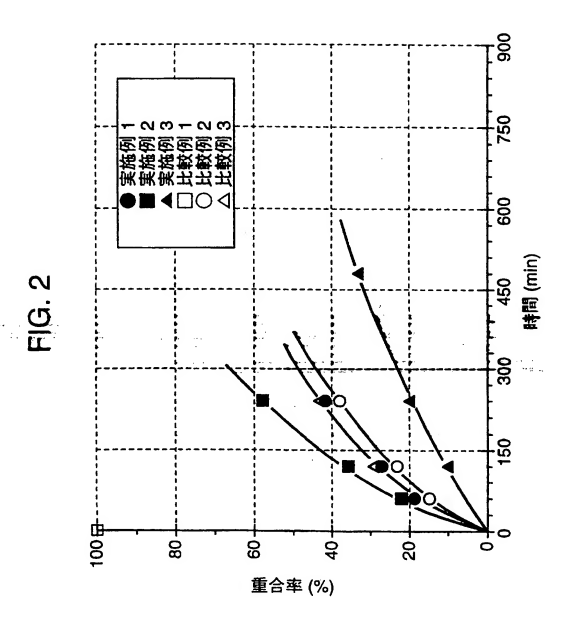
剤。

ビニル系重合体の製造方法。 .

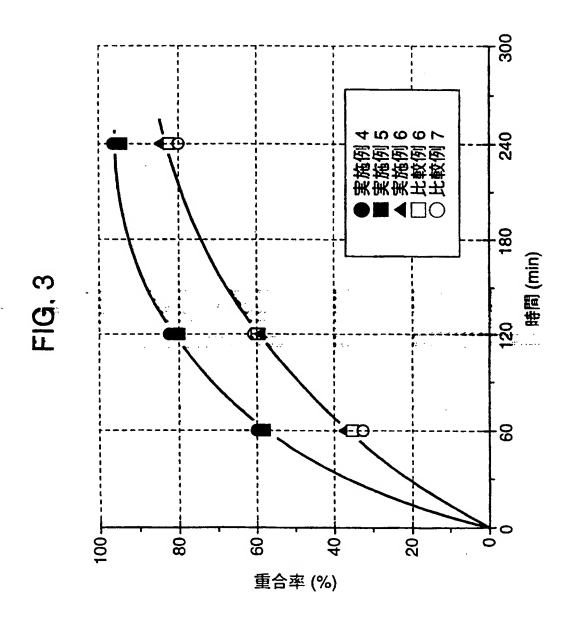
- 8.  $(R^2)_2 Mg及びR^1 M^1$ の有機金属化合物において、 $R^1 及びR^2$ の 炭化水素基の少なくとも 1 つがポリマー炭素アニオンである請求項 7 記載のビニル系重合体の製造方法。
- 9. 重合開始剤として、(R²)。Mg及びR³OH及び/又は
   (R³)。NH(R²、R³は炭化水素基、Oは酸素原子、Nは窒素原子)で表される化合物を2x[Mg]>[R³OH]+[(R³)。NH]なる関係を満たすように混合して用いる請求項1に記載のビニル系重合体の製造方法。
- 10. 重合溶媒が炭化水素系化合物である請求項1記載のビニル系重合体の製造 10 方法。
  - 11. 実質的にビニル系単量体の重合溶媒に対する濃度が100wt%である請求項1記載のビニル系重合体の製造方法。
  - 12. 重合反応を押出機中で行う請求項1記載のビニル系重合体の製造方法。
  - 13. (R<sup>2</sup>)<sub>2</sub> Mg(R<sup>2</sup> は炭化水素基)を含むビニル系単量体重合用開始剤。
- 15 14. (R<sup>2</sup>)。Mg及びR<sup>1</sup> M<sup>1</sup> 及び/又はR<sup>1</sup> OM<sup>1</sup> (R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup> は炭化水 素基、Oは酸素原子、M<sup>1</sup> は、Li、Na及びKからなる群から選ばれる少なく とも1種類のアルカリ金属)で表される有機金属化合物を含み、金属モル濃度が [Mg]/[M<sup>1</sup>]≥4なる関係を満たすビニル系単量体重合用開始剤。
- 15. (R<sup>2</sup>)<sub>2</sub> Mg及びR'M'及び/又はR'OM'(R'、R<sup>2</sup> は炭化水20 素基、Oは酸素原子、M'は、Li、Na及びKからなる群から選ばれる少なくとも1種類のアルカリ金属)で表される有機金属化合物を含み、金属モル濃度比が [Mg]/[M']=10~100なる関係を満たすビニル系単量体重合用開始剤。
- 16. (R²)。Mg及びR'M'及びR³OH及び/又は(R³)。NH
  25 (R'、R²、R³は炭化水素基、Oは酸素原子、Nは窒素原子、M'は、Li、Na及びKからなる群から選ばれる少なくとも1種類のアルカリ金属)で表される化合物を含み、[Mg]>[M']及び2x[Mg]+[M']>
  [R³OH]+[(R³)。NH]なる関係を満たすビニル系単量体重合用開始

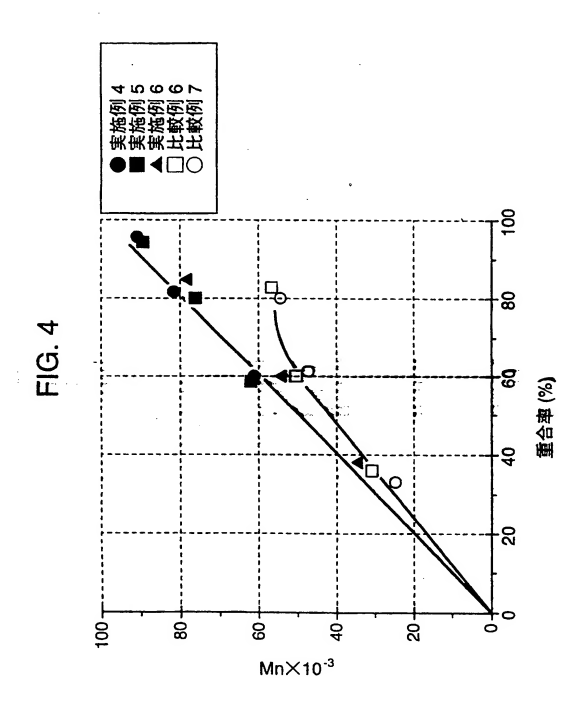
- 17. (R<sup>2</sup>)<sub>2</sub> Mg及びR<sup>3</sup> OH及び/又は(R<sup>3</sup>)<sub>2</sub> NH(R<sup>2</sup>、R<sup>3</sup> は炭化水素基、Oは酸素原子、Nは窒素原子)で表される化合物を含み、
- 2 x [Mg] > [R<sup>3</sup> OH] + [(R<sup>3</sup>)<sub>2</sub> NH] なる関係を満たすビニル系単 量体重合用開始剤。
- 5 18. 請求項1~12記載の製造方法によって得られ得るビニル系重合体。
  - 19. アニオン重合によって得られるスチレン系重合体であって、その分子量分布Mw/Mnが2.0~10.0であり、かつスチレン系単量体由来のトリマーの含有量が250ppm以下であるスチレン系樹脂組成物。
- 20. 請求項18又は請求項19に記載のスチレン系樹脂組成物を射出成形又は 10 押出成形して得られる成形体。

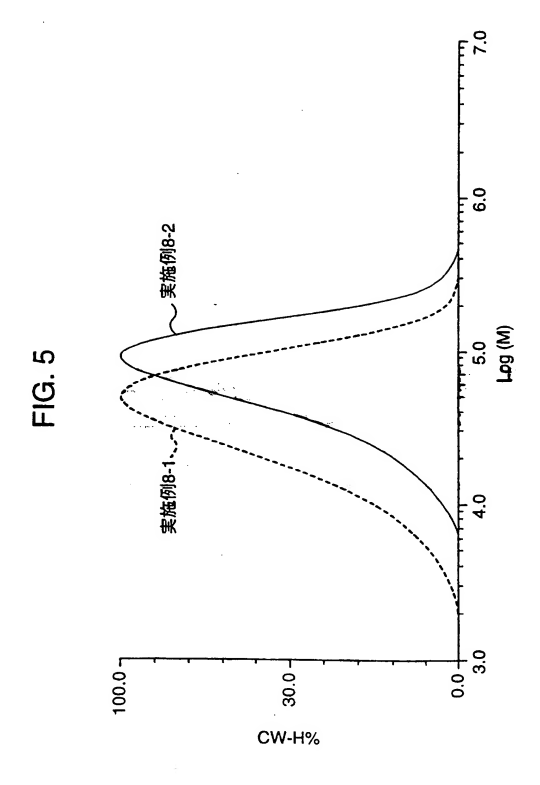


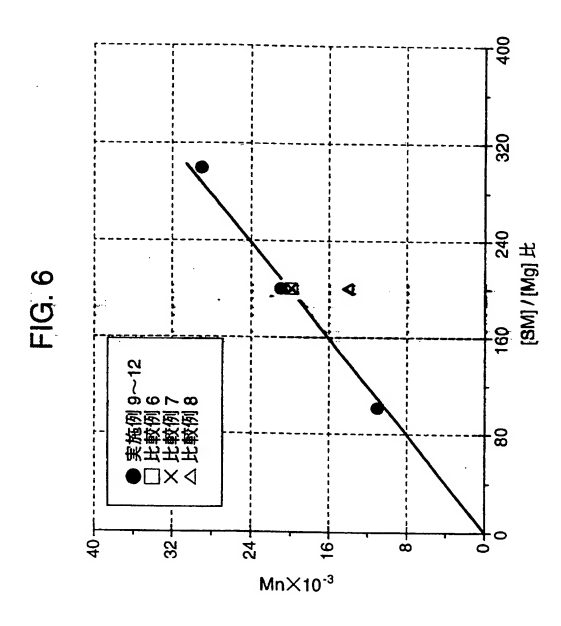


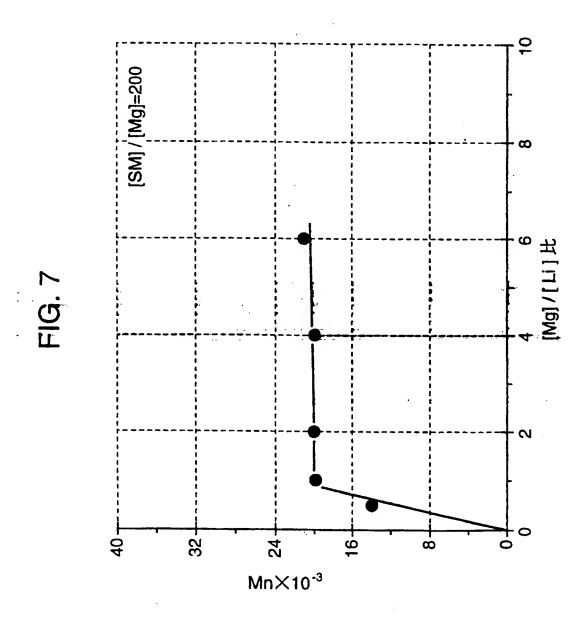
2/10

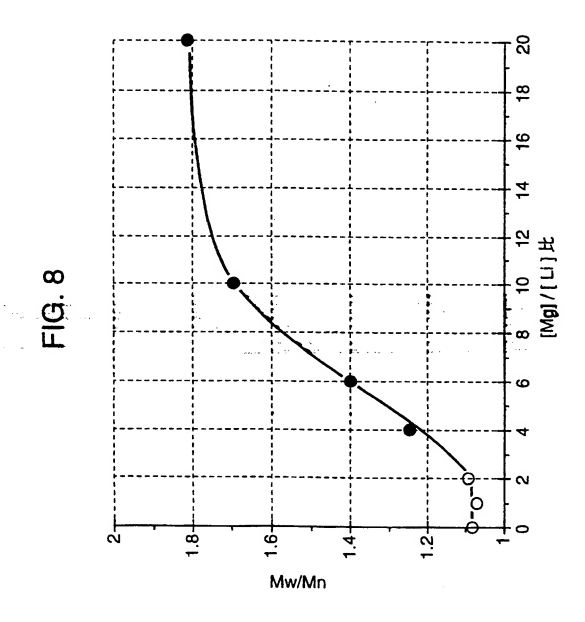






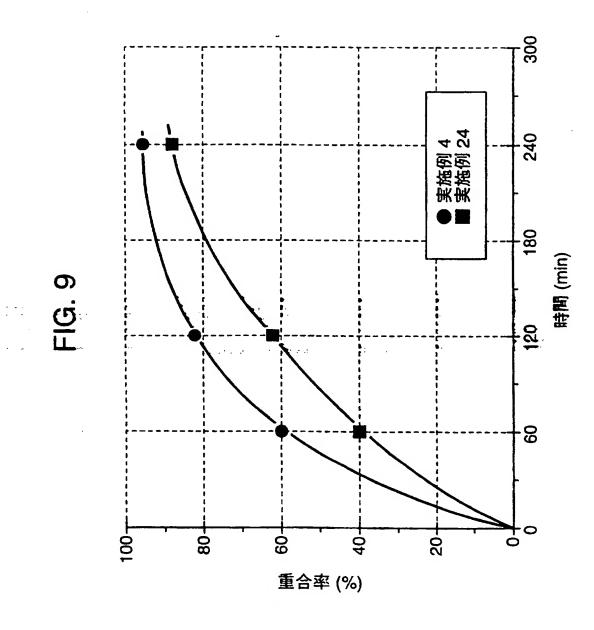


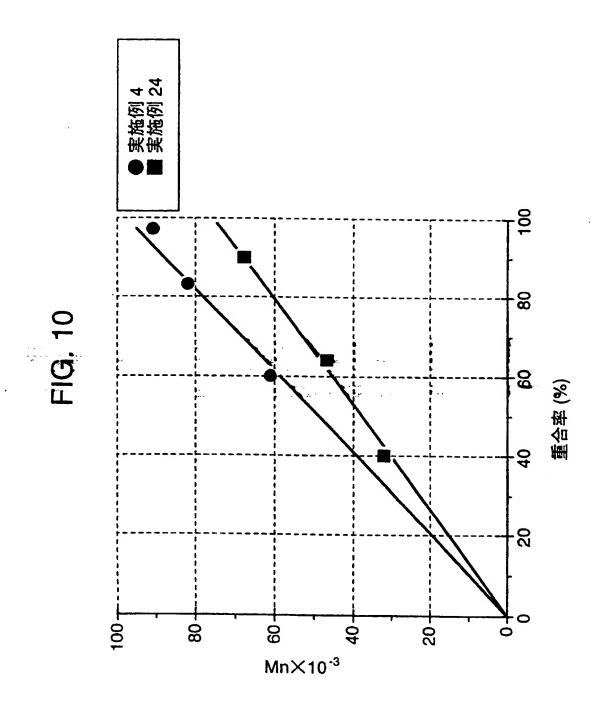




9/10

PCT/JP97/00796





## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

International application No.
PCT/JP97/00796

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int. Cl <sup>6</sup> C08F4/50, C08F12/08							
According to International Patent Classification (IPC) or to bot	th national classification and IPC						
B. FIELDS SEARCHED							
Minimum documentation searched (classification system followed Int. C1 <sup>6</sup> C08F4/50, C08F12/08, C08F136/04, C08F236/	C08F112/08, C08F212/0	8, C08F36/04,					
Documentation searched other than minimum documentation to the							
Electronic data base consulted during the international search (name CAS ONLINE (CA FILE & REGSTRY	e of data base and, where practicable, search (FILE)	terms used)					
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT							
Category* Citation of document, with indication, where	appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.					
PA JP, 9-31128, A (The Goodye February 4, 1997 (04. 02. Claim; example 6; Table 5 & ZA, 9605790, A & CA, 217	97), & EP, 0754705, A2	1 - 20					
(1990), (Russia), p. 616-6 Particularly page 617, low	(1990), (Russia), p. 616-619  Particularly page 617, lower part, Table (The ratio of dialuminum magnesium and lithium t-						
A US, 4672097, A (Firestrone June 9, 1987 (09. 06. 87), Claim & JP, 62-232417, A & & ZA, 9605790, A & CA, 217 & DE, 2038604, G	EP, 0238784, A1	***					
A Journal of Polymer Science Edition, 15(3) (1977), p.	: Polymer Chemistry 659-673	1 - 18					
A Journal of Polymer Science	: Polymer Chemistry	1 - 18					
X Further documents are listed in the continuation of Box C	. See patent family annex.						
<ul> <li>Special categories of cited documents:</li> <li>"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance</li> </ul>	"T" later document published after the inter date and not in conflict with the applic the principle or theory underlying the	ation but cited to understand					
"E" earlier document but published on or after the international filing data "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)	e "X" document of particular relevance; the considered novel or cannot be considered step when the document is taken along	claimed invention cannot be lered to involve an inventive e					
"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means	completed with one of more other such a	step when the document is documents, such combination					
"P" document published prior to the international filing date but later that the priority date claimed		eart					
Date of the actual completion of the international search	Date f mailing f the international sear						
May 28, 1997 (28. 05. 97)	June 10, 1997 (10.						
Name and mailing address of the ISA/	Authorized officer						
Japanese Patent Office							
Facsimile No.	Telephone No						

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP97/00796

		FC1/01	297700796
C (Continu	ation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relev	ant passages	Relevant to claim No.
	Edition, <u>5</u> (3) (1967), p. 605-617		
	US, 3822219, A (Gulf Resources & Chemic July 2, 1974 (02. 07. 74), Claim (Family: none)	al Corp.),	1 - 18
	JP, 7-18012, A (Asahi Chemical Industry Ltd.), January 20, 1995 (20. 01. 95), Claim (Family: none)	Co.,	1 - 18

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

A. 発明の	属する分野	の分類(国際	<b>景特許分類(I</b>	PC))							
Int	. C14	C 0 8 F	4/50 ,	C 0 8 I	12/0	8					
B. 調査を	行った分野										
			)類(IPC)	)							
Int	. C1*		4/50 ,								
i.			12/08,	C 0 8 1	36/0	4 ,	C 0 8	F 1 3	6/0	4	
		C08F2	36/04								
最小限資料以	外の資料で	調査を行った	と分野に含まれ	るもの							
										-	
İ											
			4.4 1.4								
国際調査で使	用した電子	データペー	ス(データベー	スの名称、	調査に使用し	した用語	<del>§</del> )	•			
	CAS	ONLIN	E (CA F	ILE &	REGST	RY	FIL	E)			
	ono	ONETH	<i>D</i> (011 1	. LL G	K E G G T	1. 1					
- FEVE L	- 1 471.1 4		·								
C. 関連す 引用文献の	<u> ると認めら</u> 	れる文献		<del></del>						EU id	する
カテゴリー*	引用	文献名 及7	<b>ゾー部の箇所が</b>	関連すると	きは、その	関連する	箇所の	)表示			類の番号
PA			B, A (ザ・グ:							1-2	0
	3		(04.02. 705, A2.					tCrat:	<b>3</b>		
1		17596		The contract of the second	.0.0.0.7.3.	Ur A	Œ				
j			•								
A			Soedineniya							1 -	-18
	特に第6	17月下の	<b>長(ジアミルマグネシウ</b>	146 t-7" 149	イト リテクムの比	,⊅³Li/M;	g=0. 19)	)			
l A	US. 4	67209	7, A (Fires	tone Tire	& Rubber Co	mpany )	), 9.	6月.	19	1 -	-18
1			87),特許請								
l .			784, A1				<b>&amp;</b>				
	CA, 2	17596	5, A & D	E, 203	8604, (	G 					
X C欄の続	きにも文献	が列挙され	ている。		パテ	ントフ	ァミリ	一に関	する別	紙を参照	•
・ ・ 引用文献			一般的技術水	<b>激むテナ</b>	の日の 「T」国際は	の後に公				とかたかま	475カーナ
A   村に裏	座のめる人	一般 くれなく、	- NO. INC. INC. INC. INC. INC. INC. INC. INC	年を小り							理又は理
_	献ではある	が、国際出	頭日以後に公表	されたも		理解のた				70.77-22	1022741012
0					「X」特に	関連のお	5る文献	大であっ	って、当	<b>\$該文献</b> 0	)みで発明
1			文献又は他の文		-				-	とられるも	
1		-	確立するために	引用する	「Y」特に						
	(理由を付す ・上ス闘宗	•	等に言及する文	- <del>44</del> -	-	又献とり て進歩性					は組合せに
			マに日及りる人 の主張の基礎と		「&」同一/					3 607	
国際調査を完	了した日				国際調査報告	告の発送	<b>各日</b>	10	0.09.	1997	
		28. 05.	97								
国際調査機関	の名称及び	あて先			特許庁審査7	官(権制	見のある	(職員)		4 J	8930
•	国特許庁(	(ISA/J	P)	1			木				
	郵便番号1										
東京	就十代田区	おが即三丁	月 4 卷 3 号	I	<b>危話母号</b>	O 3 — 3	₹5 8 1	l 1 '	101	<b>内紹</b> :	₹458

C(統き).	関連すると認められる文献	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
A	Journal of Polymer Science:Polymer Chemistry Edition. <u>15</u> [3](1977), p659-673	1 -18
A	Journal of Polymer Science:Polymer Chemistry Edition. 5[3](1967), p605-617	
A	US, 3822219, A (Gulf Resources & Chemical Corporation), 2. 7月. 1974 (02. 07. 74), 特許請求の範囲 (ファミリーなし)	1 -18
A	JP,7-18012,A(旭化成工業株式会社),20.1月.1995 (20.01.95),特許請求の範囲(ファミリーなし)	1 -18